PAT-NO:

JP408183944A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 08183944 A

TITLE:

PRIMER COMPOSITION

PUBN-DATE:

July 16, 1996

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

KOZAI, TOSHIYUKI KIMURA, TSUNEO INOUE, YOSHIO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

SHIN ETSU CHEM CO LTD

N/A

APPL-NO:

JP06339459

APPL-DATE:

December 28, 1994

INT-CL (IPC): C09J183/08, C09D183/08

### ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a composition capable of firmly adhere a room temperature- condensing and curing type silicone rubber even to, e.g. a coating

face of an acrylic resin-based coating for improving weathering resistance of

aluminum building material, especially to an electrodepositing face of the coating.

CONSTITUTION: This primer composition contains (A) a sulfurcontaining

alkoxysilane compound having at least one sulfur atom in a molecule and at

least two alkoxy groups bonded to silicon atoms, (B) an organopolysiloxane

expressed by an average composition formula:

(R<SP>1</SP>)<SB>a</SB>SiO<SB>(4-a)/2</SB> (R<SP>1</SP> is a same ordifferent

non-substituted or substituted monofunctional hydrocarbon group, (a) is

0.4-1.8) and has at least a triorganosiloxy unit and a SiO<SB>2</SB> unit in a

molecule, (C) an alkoxytitanium or its partially hydrolyzed substance and (D)

an organic solvent.

COPYRIGHT: (C) 1996, JPO

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-183944

(43)公開日 平成8年(1996)7月16日

(51) Int.Cl.6

設別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 9 J 183/08

JBF

C 0 9 D 183/08 **PMT** 

審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 6 頁)

(21)出願番号

(22)出顧日

特顏平6-339459

平成6年(1994)12月28日

(71)出顧人 000002060

信越化学工業株式会社

東京都千代田区大手町二丁目6番1号

(72)発明者 小材 利之

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料

技術研究所内

(72) 発明者 木村 恒雄

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料

技術研究所内

(74)代理人 弁理士 岩見谷 周志

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 プライマー組成物

#### (57)【要約】

【構成】 (A) 1分子内に少なくとも1個の硫黄原子 を有し、かつケイ素原子に結合したアルコキシ基を少な くとも2個有する含硫黄アルコキシシラン化合物、

(B)下記平均組成式(1):

 $(R^1)_a SiO_{(4-a)/2}$ 

(1)

(式中、R1 は同一又は異なる非置換もしくは置換の一 価炭化水素基であり、aは0.4~1.8の数である) で示され、1分子中に少なくともトリオルガノシロキシ 単位及びSiO2単位を有するオルガノポリシロキサ ン、(C)アルコキシチタン又はその部分加水分解物、 並びに(D)有機溶媒を含有するプライマー組成物。

【効果】、本発明によると、例えば、アルミ建材の耐候 性向上用のアクリル樹脂系塗料の塗装面、特にこの塗料 の電着塗装面に対しても、室温縮合硬化型シリコーンゴ ムを強固に接着することができる。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)1分子内に少なくとも1個の硫黄原 子を有し、かつケイ素原子に結合したアルコキシ基を少 なくとも2個有する含硫黄アルコキシシラン化合物、

## (B)下記平均組成式(1):

 $(R^1)_a SiO_{(4-a)/2}$ (1)

(式中、R1 は同一又は異なる非置換もしくは置換の一 価炭化水素基であり、aは0.4~1.8の数である) で示され、1分子中に少なくともトリオルガノシロキシ 単位及びSiO2単位を有するオルガノポリシロキサ ン、(C)アルコキシチタン又はその部分加水分解物、 並びに(D)有機溶媒を含有するプライマー組成物。 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、室温縮合硬化型シリコ ーンゴム用のプライマーとして有用なプライマー組成物 に関する。

### [0002]

【従来の技術】シリコーンゴムは、耐熱性、耐寒性、耐 紫外線性等に優れ、かつ一般的に優れた電気的性質を有 20 するところから、建築用シーリング材、工業用接着シー ル材、電気絶縁材、ポッティング材として広く用いられ ている。これらに用いられるシリコーンゴムの中でも、 縮合反応により室温で硬化する、いわゆる室温縮合硬化 型シリコーンゴムは、それ自体で各種被着体への接着性 を示さないため、或いは、上記の用途から要請される永 続的な接着性が不十分なため、あらかじめ被着体にプラ イマーを施すことが必要となる。

【0003】従来、室温縮合硬化型シリコーンゴム用の プライマーとしては、いわゆるシランカップリング剤及 30 びこれらの反応生成物、ポリイソシアナート類と塩化ゴ ムの混合物、ポリエステル樹脂とアクリル樹脂との混合 物、フェニル基含有シロキサンとアルキルシリケートと クロロシランとの混合物等が知られている。

【0004】ところで、この室温縮合硬化型シリコーン ゴムは、近年、建築用の外壁表面等にも施されている、 アクリル樹脂系塗料のスプレー、或いは電着等による塗 装面に対しては良好な接着性を示さない。しかも、上述 の公知のいずれのプライマーを用いても接着性を改善す ることができないという問題がある。

【0005】そこで、アクリル樹脂系塗料の塗装面に対 する接着性を向上させることを目的として、アミノ基を 有する有機ケイ素化合物、メルカプト基を有する有機ケ イ素化合物、ケイ素原子に結合した水酸基もしくはアル コキシ基を分子中に少なくとも1個有するポリオルガノ シロキサン、及び有機チタン化合物を含有するプライマ

一組成物が提案されている(特開平6-128553号

公報)。しかし、このプライマー組成物であっても、最 近の、アルミ建材の耐候性向上を目的に開発されたアク リル樹脂系塗料の塗装面、特にこの塗料を金属表面に電 着塗装したものに対しては接着力が不十分である。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、アル ミ建材の耐候性向上用のアクリル樹脂系塗料の塗装面、 特にこの塗料の電着塗装面に対しても、室温縮合硬化型 10 シリコーンゴムを有効に接着させることができるプライ マー組成物を提供することにある。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、(A)1分子 内に少なくとも1個の硫黄原子を有し、かつケイ素原子 に結合したアルコキシ基を少なくとも2個有する含硫黄 アルコキシシラン化合物、(B)下記平均組成式 (1):

#### $(R^1)_a SiO_{(4-a)/2}$ (1)

(式中、R1 は同一又は異なる非置換もしくは置換の一 価炭化水素基であり、aは0.4~1.8の数である) で示され、1分子中に少なくともトリオルガノシロキシ 単位及びSiO2単位を有するオルガノポリシロキサ ン、(C)アルコキシチタン又はその部分加水分解物、 並びに(D)有機溶媒を含有するプライマー組成物であ る。以下、本発明を詳細に説明する。

【0008】(A)成分の含硫黄アルコキシシラン化合

本発明に用いる(A)成分の含硫黄アルコキシシラン化 合物は、1分子内に少なくとも1個の硫黄原子を有し、 かつケイ素原子に結合したアルコキシ基を少なくとも2 個有する。(A)成分の含硫黄アルコキシシラン化合物 は、本発明の組成物のアクリル樹脂系塗料の塗装面に対 する接着性を向上させる成分として使用される。(A) 成分の含硫黄アルコキシシラン化合物が、アクリル樹脂 系塗料に対する接着性を向上させるのは、含硫黄アルコ キシシラン化合物の硫黄原子の電子と、塗料中のアクリ ル樹脂のカルボニル基の炭素の電子とが相互作用を起こ すためと考えられる。

【0009】本発明に用いる(A)成分の含硫黄アルコ 40 キシシラン化合物に含まれる硫黄の存在形態は、特に制 限されず、例えば、メルカプト基、ジスルフィド基、ト リスルフィド基、テトラスルフィド基等が挙げられる。 【0010】(A)成分の含硫黄アルコキシシラン化合 物の具体例としては、例えば、下記一般式(2): [0011]

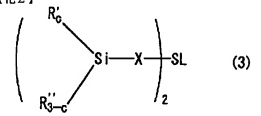
【化1】

(3)

【0012】(式中、Xはアルキレン基、好ましくは炭 素原子数3~7のアルキレン基であり、R'はアルコキ シ基、好ましくは炭素原子数1~4のアルコキシ基であ ル基等のアルケニル基又はフェニル基等のアリール基で あり、aは1~3の整数、bは1~3の整数、かつa+ bは2~4である)で示される含硫黄アルコキシシラン 化合物、下記一般式(3):

[0013]

【化2】



【0014】(式中、cは1~3の整数であり、Lは2 ~4の整数であり、X、R'及びR"は前記と同義であ る)で示される含硫黄アルコキシシラン化合物等が挙げ られる。

【0015】前記一般式(2)で示される含硫黄アルコ キシシラン化合物の具体例としては、例えば、アーメル カプトプロピルトリメトキシシラン、アーメルカプトプ 30 ロピルトリエトキシシラン、アーメルカプトプロピルメ チルジメトキシシラン、β-メルカプトプロピルトリメ トキシシラン等が挙げられる。

【0016】前記一般式(3)で示される含硫黄アルコ キシシラン化合物の具体例としては、例えば、ビス(ト リメトキシシリルプロピル) テトラスルフィド、ビス (トリエトキシシリルプロピル) テトラスルフィド、ビ ス(トリエトキシシリルプロピル)トリスルフィド、ビ ス (トリメトキシシリルエチル) ジスルフィド等が挙げ sha.

【0017】本発明のプライマー組成物に含まれる (A) 成分の含硫黄アルコキシシラン化合物の割合は、 0.5~30重量%が好ましく、さらに好ましくは、1 ~7重量%である。

【0018】(B)成分のオルガノポリシロキサン 本発明に用いる(B)成分のオルガノポリシロキサン は、前記平均組成式(1)で示される。式(1)のR1 で表される非置換もしくは置換の一価炭化水素基として は、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、オクタ デシル基等のアルキル基;シクロヘキシル基等のシクロ\*50 ル基等が挙げられ、好ましくは、炭素原子数4以下の低

\*アルキル基;ビニル基、アリル基等のアルケニル基;フ ェニル基、トリル基等のアリール基;ベンジル基、フェ ニルエチル基等のアラルキル基:及びこれらの基の水素 り、R"はメチル基、プロピル基等のアルキル基;ビニ 10 原子の一部又は全部をハロゲン原子、シアノ基等で置換 した基、例えばクロロメチル基、3,3,3ートリフロ ロプロピル基、シアノメチル基などが挙げられる。中で 好ましいものは、アルキル基(特にメチル基)及びフェ ニル基である。

> 【0019】本発明に用いる(B)成分のオルガノポリ シロキサンは、1分子中に次式:

 $R^1$  3 S i  $O_{1/2}$ 

(式中、R1 は、前記と同義である)で示されるトリオ ルガノシロキシ単位及びSiO2単位の各々を少なくと 20 も1個含有していることが必要である。

【0020】本発明に用いる(B)成分のオルガノポリ シロキサンの具体例としては、例えば、SiO2単位に 対するトリオルガノシロキシ単位が、0.6~1.2程 度のオルガノポリシロキサン樹脂等が挙げられる。

【0021】本発明のプライマー組成物に含まれる

(B) 成分のオルガノポリシロキサンの割合は、O. 5 ~30重量%が好ましく、さらに好ましくは、1~10 重量%である。

【0022】(C)成分のアルコキシチタン又はその部 分加水分解物

本発明に用いる(C)成分のアルコキシチタン又はその 部分加水分解物は、例えば、アクリル樹脂系塗料の塗装 面に、本発明のプライマー組成物からなるプライマー層 を介し、室温縮合硬化型シリコーンゴムを塗布し、硬化 させるときに、室温縮合硬化型シリコーンゴムとプライ マー層とを有効に接着固定するように作用する。(C) 成分のアルコキシチタン又はその部分加水分解物が、こ のように作用するのは、該(C)成分が、室温縮合硬化 型シリコーンゴムの縮合触媒として作用するため、室温 縮合硬化型シリコーンゴムが前記プライマー層中に取り 込まれて硬化し、強固に接着するためと考えられる。

【0023】本発明に用いる(C)成分のアルコキシチ タンとしては、例えば下記一般式:

Ti (OR2)4

(式中、R<sup>2</sup> は、同一でも異なっていてもよく、アルキ ル基である)で示されるテトラアルコキシチタンが挙げ られる。

【0024】前記R2で表されるアルキル基としては、 例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、オクタデシ 5

級アルキル基である。(C)成分のアルコキシチタンとして、特に好適なものは、テトラアルコキシチタンであり、例えば、テトラエトキシチタン、テトラプロボキシチタン、テトラブトキシチタンである。これらのアルコキシチタンは、1種単独で、或いは2種以上を組み合わせて用いることもできる。

【0025】本発明に用いる(C)成分のアルコキシチタンの部分加水分解物としては、例えば、テトライソプロボキシチタンの部分加水分解物、テトラブトキシチタンの部分加水分解物等が挙げられる。これらのアルコキ 10シチタンの部分加水分解物は、1種単独で、或いは2種以上を組み合わせて用いることができ、また、1種又は2種以上の前記アルコキシチタンと組み合わせて用いることもできる。

【0026】本発明のプライマー組成物に含まれる

(C) 成分のアルコキシチタン又はその部分加水分解物の割合は、 $1\sim30$ 重量%が好ましく、さらに好ましくは、 $2\sim15$ 重量%である。

【0027】(D)成分の有機溶媒

本発明に用いる(D)の有機溶媒としては、プライマー 20 組成物中の各成分を任意の割合で溶解し、同時に揮発性を有する物であれば特に制限はなく、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、ブタノール、エチレングリコールモノメチルアルコール、アセトン、メチルエチルケトン、リグロイン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ヘキサン、ジオキサン等が挙げられ、これらは、1種単独で、或いは2種以上を組み合わせて用いることもできる。

【0028】本発明のプライマー組成物に含まれる (D)成分の有機溶媒の割合は、10~98重量%が好ましく、さらに好ましくは、50~80重量%である。 【0029】プライマー組成物

本発明のプライマー組成物は、前記(A)~(D)の各成分を均一に混合することによって容易に調製することができるが、これらの成分以外にも、本発明の目的を損なわない範囲において、各種のシランカップリング剤、ワニス等を配合することができる。

【0030】本発明のプライマー組成物は、アクリル電着塗装等が行われた被着体の表面に、室温縮合硬化型シ 40 リコーンゴムを接着させる場合におけるプライマーとしてきわめて有用である。例えば、種々の処理がされたアクリル樹脂系塗料の塗膜が形成されている面に、本発明の組成物を塗布し、乾燥してプライマー塗膜を形成し、この上に所要の室温縮合硬化型シリコーンゴム組成物を塗布し、硬化させることにより、該シリコーンゴムの硬化物は強固に被着体に接着固定される。

[0031]

【実施例】以下、実施例及び比較例を示し、本発明をさらに具体的に説明する。

(実施例1~6、比較例1~3)下記(A)~(D)成分を、表1又は表2に示す処方に従って均一に混合し、プライマー組成物をそれぞれ調製した。

【0032】(A)成分

① ャーメルカプトプロピルトリメトキシシラン、又は② ビス(トリエトキシシリルプロピル)テトラスルフィド

【0033】(B)成分

前記一般式(1)において、R<sup>1</sup>がメチル基であり、aが0.9のオルガノポリシロキサンであって、該オルガノポリシロキサン100g中の、トリオルガノシロキシ単位が0.85モル、SiO2単位が1.0モルのオルガノポリシロキサン

【0034】(C)成分

- テトラエトキシチタン又は
- ② テトライソプロポキシチタン 【0035】(D)成分
- ヘキサン、及び/又は
- ② トルエン

【0036】次いで、アクリル樹脂電着塗装アルミ板(不二サッシ社製、塗料:アルミ板耐候性向上用塗料、関西ペイント社製、エレクロンAG300)を被着体とし、この表面をトルエンで洗浄した後、これに前記プライマー組成物をはけ塗りにより薄く塗布し、乾燥させてプライマー塗膜を形成した。このようにプライマー塗膜を形成した2枚のアルミ板で、N,Nージエチルヒドロキシアミンを放出する縮合型の室温硬化性シリコーン樹脂組成物(信越化学工業株式会社製:シーラントニュー70)を挟持し、室温で放置して硬化させた。14日後に該樹脂組成物の硬化物からなるゴム質部分と金属板との接着性を下記の凝集破壊率測定で評価した。結果を表3及び4に示す。

【0037】凝集破壞率〔CF:(%)〕

室温硬化性シリコーン樹脂組成物を挟持した2枚のアルミ板を相対する方向へ引き離し、ゴム質部分で破断が起こった面積(凝集破壊面積)と、ゴム質部分とアルミ板との界面で破断が起こった面積(界面破壊面積)とを測定し、下記式で示される凝集破壊率(%)を算出した。 凝集破壊率(%)=100・凝集破壊面積/(界面破壊面積+ 凝集破壊面積)

【0038】そして、表中、凝集破壊率100%をゴム質破壊100%と、凝集破壊率0%を界面破壊100%と記載した。

【0039】表3及び4から明らかなように、実施例1~6で得られたプライマー組成物を用いた場合には、いずれも破壊が100%ゴム質部分で起こったのに対し、比較例1~4で得られたものを用いた場合には、いずれも破壊がゴム質部分と金属板との界面で起こった。

[0040]

50 【表1】

7

実 施 例 プライマー組成 単位(g) 2 3 4 HS(CH<sub>2</sub>) <sub>8</sub> Si(OMe) <sub>8</sub> 2.5 2.5 2.5 S4 [(CH2) & Si(OEt) & ] 2 0 2.5 0 オルガノポリシロキサン 2.5 2.5 2.5 2.5 2.5 2.5 Ti (OEt)4 0 2.5 0 0 2.5 0 Ti ( 0' Pr) 4 2.5 0 2.5 2.5 0 2.5 ヘキサン 100 100 0 50 0 50 トルエン 0 100 50 50 100

(表中、Meはメチル基、Etはエチル基、iPrはイソプロピル基である)

[0041]

\* \*【表2】

プニノマー 知中	比較例			
プライマー組成単位(g)	1	2	3	
HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Si(OMe) <sub>3</sub>	0	2.5	0	
S <sub>4</sub> [(CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> Si(OEt) <sub>8</sub> ] <sub>2</sub>	0	0	2.5	
オルガノポリシロキサン樹脂	2.5	2.5	0	
Ti(OEt)4	0	0	0	
Ti(0' Pr)4	2.5	0	2.5	
ヘキサン	100	0	0	
トルエン	0	100	100	

(表中、Meはメチル基、Etはエチル基、iPrはイソプロピル基である)

[0042]

※30※【表3】

	実施例							
	1	2	3	4	5	6		
ゴム質破壊	100%	100%	100%	100%	100%	100%		
界面破壞								

[0043]

【表4】

40★

比較例 1 2 3 ゴム質破壊 界面破壞 100% | 100% | 100%

[0044]

50 【発明の効果】本発明によると、例えば、アルミ建材の

耐候性向上用のアクリル樹脂系塗料の塗装面、特にこのンゴムを強固に接着することができる。 塗料の電着塗装面に対しても、室温縮合硬化型シリコー

10

フロントページの続き

(72)発明者 井上 凱夫

群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番地10 信越化学工業株式会社シリコーン電子材料 技術研究所内